

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 08085704 A

(43) Date of publication of application: 02 . 04 . 96

(51) Int. CI

C08B 37/00

C08B 37/08

C08B 37/10

C08F216/14

C08L 29/10

C08L 33/26

C12Q 1/34

C12Q 1/44

G01N 27/447

//(C08L 33/26 , C08L 5:08), (C08L

33/26 , C08L 5:10), (C08L 33/26

C08L 5:00)

(21) Application number: 07206700

(71) Applicant:

SEIKAGAKU KOGYO CO LTD

(22) Date of filing: 21 . 07 . 95

22 . 07 . 94 JP 06191285

(72) Inventor:

MIURA RIYUU

YAMAGATA SADAKO YAMAGATA TATSUYA

(54) GLYCOSAMINOGLYCAN DERIVATIVE, GEL OF **ACRYLAMIDE COPOLYMER OF THE** DERIVATIVE, AND ENZYME IDENTIFICATION **METHOD**

(57) Abstract:

(30) Priority:

PURPOSE: To obtain a specific glycosaminoglycan derivative which readily copolymerizes with acrylamide to give a copolymer gel useful in the identification of a glycosaminoglycan hydrolase.

CONSTITUTION: This glycosaminoglycan derivative has a structure comprising a residue (a) having a reduced terminal saccharide and an allyl-terminated compound bonded to the saccharide through an aminoalkyl or acid amide bond. It is represented by the formula (wherein GAG-R' is the residue (a), and R' is CH2 or CO). The glycosaminoglycan is preferably selected from among hyaluronic acid, chondroitin, chondroitin sulfate, dermatan sulfate, heparin, keratan sulfate, and heparan sulfate.

COPYRIGHT: (C)1996,JPO

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-85704

(43)公開日 平成8年(1996)4月2日

(51) Int.Cl. ⁶ C 0 8 B 37/00 37/08 37/10	Z	庁内整理番号 7433-4C 7433-4C 7433-4C	FΙ	技術表示箇所
C 0 8 F 216/14	MKZ		C01N	27/ 26 3 1 5
		審査請求		2.17 2.0 3.1 3 質の数18 FD (全 10 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顧平7-206700		(71)出顧人	000195524 生化学工業株式会社
(22)出廢日	平成7年(1995)7月	121日	(72)発明者	東京都中央区日本橋本町2丁目1番5号 三浦 りゅう
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特願平6-191285 平 6 (1994) 7 月22 E	ī		神奈川県相模原市西大沼1丁目23番10号 コスモハイツ2-R
(33)優先権主張国			(72)発明者	山形 貞子 神奈川県横浜市緑区大丸10-4-104
			(72)発明者	山形 達也 神奈川県横浜市緑区大丸10-4-104
			(74)代理人	弁理士 長谷川 一 (外2名)

(54) 【発明の名称】 グリコサミノグリカン誘導体、骸誘導体のアクリルアミド共重合体ゲル及び酵素同定法

(57)【要約】

【構成】グリコサミノグリカンの還元末端糖にアミノアルキル結合または酸アミド結合により末端にアリル基を有する化合物を結合させてなるグリコサミノグリカン誘導体、該誘導体及びアクリルアミドを含む共重合体からなるグリコサミノグリカン結合ポリアクリルアミドゲル並びにグリコサミノグリカン分解酵素含有検体を、該ゲルを担体として電気泳動に付し、泳動後の担体を酵素反応させた後、担体に結合固定されていたグリコサミノグリカンの分解を検出する、検体中のグリコサミノグリカン分解酵素の分別・同定法。

【効果】新規なグリコサミノグリカン誘導体とアクリルアミドの共重合体ゲルによる電気泳動では、分子量が小さいためにゲルに固定が困難であったコンドロイチン硫酸のようなグリコサミノグリカンがゲルに固定しているので、コンドロイチナーゼのようなグリコサミノグリカン分解酵素の同定を可能にする。

10

【特許請求の範囲】

【請求項1】グリコサミノグリカンの還元末端糖にアミノアルキル結合または酸アミド結合を介して糖との結合に関与しない末端がアリル基である化合物が結合しているグリコサミノグリカン誘導体。

【請求項2】グリコサミノグリカンの還元末端糖を還元及び部分酸化することにより形成したアルデヒド基、または該還元末端糖を酸化及び脱水閉環することにより形成したラクトンと、アミノアルキル結合または酸アミド結合により末端にアリル基を有する化合物が結合している請求項1記載のグリコサミノグリカン誘導体。

【請求項3】グリコサミノグリカンの還元末端糖を還元 及び部分酸化することにより形成したアルデヒド基、ま たは該還元末端糖を酸化及び脱水閉環することにより形 成したラクトンに、少なくとも2個のアミノ基を有する スペーサー化合物をアミノアルキル結合または酸アミド 結合させ、末端がアリル基で、他端がアミノ基と結合し 得る官能基であり、結合鎖中に異種原子を含有していて も良い炭化水素化合物を、該スペーサー化合物のアミノ 基に結合させてなる請求項1記載のグリコサミノグリカ ン誘導体。

【請求項4】スペーサー化合物は、一般式(1)で示されることよりなる請求項3記載のグリコサミノグリカン誘導体。

【化1】NH₂-Y-NH₂ ·····(1) (式中、Yは、-[(CH₂)_n-(CHR)_n]-、- * * (CH₂),-CH (COOH) -、フェニレン基、ナフ チレン基を表し、R=H、炭素数1~4のアルキル基、 x=3または4、m=1~10、n=1~10、但しm +n≤10を意味する。)。

【請求項5】スペーサー化合物は、エチレンジアミン、 1、3ープロパンジアミン、1、4ープタンジアミン、 1、6ーヘキサンジアミン、1、6ージアミノー2ーエ チルヘキサン、1、4ージアミノベンゼン、1、4ージ アミノナフタレン、1、5ージアミノナフタレン、2、 7ージアミノナフタレン、リジン或いはオルニチンであ ることよりなる請求項3記載のグリコサミノグリカン誘 導体。

【請求項6】スペーサー化合物がエチレンジアミンであることよりなる請求項3記載のグリコサミノグリカン誘導体。

【請求項7】炭化水素化合物のアミノ基と結合し得る官能基は、エポキシ基、ハロゲン原子、ヒドロキシル基或いはカルボキシル基であることよりなる請求項3記載のグリコサミノグリカン誘導体。

20 【請求項8】炭化水素化合物が、アリルグリシジルエー テルであることよりなる請求項3記載のグリコサミノグ リカン誘導体。

【請求項9】一般式(2)で示されるグリコサミノグリカン誘導体。

【化2】

(式中、GAG-R'ーは、還元末端が修飾されたグリコサミノグリカン残基を表し、R'は CH_2 またはCOを表す。)

【請求項10】アリル基を有する化合物は、アリルアミン、N-アリルチオウレア或いはN-アリルウレアであることよりなる請求項1又は2記載のグリコサミノグリカン誘導体。

【請求項11】グリコサミノグリカンがヒアルロン酸、コンドロイチン、コンドロイチン硫酸、デルマタン硫酸、ヘパリン、ケラタン硫酸及びヘパラン硫酸から選ばれることを特徴とする請求項1乃至3及び9のいずれかに記載のグリコサミノグリカン誘導体。

【請求項12】請求項1に記載のグリコサミノグリカン 誘導体及びアクリルアミドを構成単量体として含む共重 合体からなるグリコサミノグリカン結合ポリアクリルア ミドゲル。

【請求項13】グリコサミノグリカン誘導体が請求項9 に記載の一般式(2)で示されることよりなる請求項1 2記載のグリコサミノグリカン結合ポリアクリルアミドゲル。

【請求項14】構成単量体として、更にN, N'ーメチレンビスアクリルアミドを含むことよりなる請求項12 記載のグリコサミノグリカン結合ポリアクリルアミドゲル

【請求項15】グリコサミノグリカンがヒアルロン酸、コンドロイチン、コンドロイチン硫酸、デルマタン硫酸、ヘパリン、ケラタン硫酸及びヘパラン硫酸から選ばれることを特徴とする請求項12乃至14のいずれかに記載のグリコサミノグリカン結合ポリアクリルアミドゲル。

【請求項16】請求項12乃至15のいずれかに記載の グリコサミノグリカン結合ポリアクリルアミドゲルより なるゲル電気泳動用担体。

【請求項17】グリコサミノグリカン分解酵素含有検体を、請求項12乃至15のいずれかに記載のグリコサミノグリカン結合ポリアクリルアミドゲルを担体としてゲ

50

ル電気泳動に付し、泳動後の担体を酵素反応条件下にお いてインキュベートし、次いで、担体に結合固定されて いたグリコサミノグリカンの分解を検出し、検体中のグ リコサミノグリカン分解酵素の分別及び性質の同定を行 うことを特徴とするグリコサミノグリカン分解酵素の分 別同定法。

【請求項18】グリコサミノグリカンがヒアルロン酸、 コンドロイチン、コンドロイチン硫酸、デルマタン硫 酸、ヘパリン、ケラタン硫酸及びヘパラン硫酸から選ば れることを特徴とする請求項17に記載の同定法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、グリコサミノグリ カンの還元末端糖にアミノアルキル結合または酸アミド 結合によりアリル化合物を結合したグリコサミノグリカ ンの新規誘導体に関するものであり、また、この新規誘 導体とアクリルアミドを共重合させたグリコサミノグリ カンが結合したポリアクリルアミドゲル並びにこのポリ アクリルアミドゲルをゲル電気泳動用担体として使用 し、グリコサミノグリカン分解酵素を同定する方法に関 20 するものである。

[0002]

【従来の技術】従来、グリコサミノグリカンの還元末端 糖のヘミアセタール及びそれを活性化したものに、種々 の物質、例えば蛋白質、燐脂質或いは脂質等を結合させ たグリコサミノグリカン結合物質が知られ、医薬品とし てその用途が開発されている (特開平3-284698、国際公 開番号 WO92/01720)。また、グリコサミノグリカンの 僅かな量的変化、微細構造の変化は細菌やウイルス感染 及び癌や遺伝病等との関係で注目されてきており、これ らの変化は細胞、組織及び体液中に微量存在するグリコ サミノグリカン分解酵素に依存することが多く、これら の酵素を測定することは従来から重要視されてきた.

【0003】グリコシダーゼ測定法のように単糖やオリ ゴ糖に発色化合物や蛍光化合物を結合させた基質を使用 し、酵素により消化された時に、発色(蛍光)したり消 失したりする速度や様子を測定する方法は、グリコサミ ノグリカン分解酵素を測定する方法としては不適当であ る。そこで従来は、グリコサミノグリカンを基質として 生じた二糖やオリゴ糖を測定したり、分子量の低下で測 定してきた。また、蛋白分解酵素等をゲル電気泳動で測 定する方法として、ゲル中に基質を均一に埋め込んで酵 素を電気泳動し、その後、基質を消化させた後に基質の 消失を測定する方法(Zymography)があるが、この際、 使用する基質は高分子化合物に限定され、それは低分子 だと基質そのものが泳動されゲル中から流れてしまうか らである。しかもこれらの方法は操作が煩雑で、感度が 低く再現性に問題があり、基質も限定される欠点があっ た。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記欠点の 無いグリコサミノグリカン分解酵素の同定法を提供する ものであり、そのための基質として有用な新規なグリコ サミノグリカン誘導体並びにこの新規誘導体とアクリル アミドとの共重合体からなる電気泳動用ゲル担体をも提 供するものである。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記問題 点に鑑みて微量のグリコサミノグリカン分解酵素を容易 10 に、確実に高感度に測定すべく鋭意検討した結果、本発 明に達した。即ち、本発明は、1)グリコサミノグリカン の還元末端糖を還元及び部分酸化することにより形成し たアルデヒド基、または該還元末端糖を酸化及び脱水閉 環することにより形成したラクトンと、アミノアルキル 結合または酸アミド結合により末端にアリル基を有する 化合物が結合しているグリコサミノグリカン誘導体、も しくは該アルデヒド基または該ラクトンに、少なくとも 2個のアミノ基を有するスペーサー化合物をアミノアル キル結合または酸アミド結合させ、末端がアリル基で、 他端がアミノ基と結合し得る官能基であり、結合鎖中に 異種原子を含有していても良い炭化水素化合物を、該ス ペーサー化合物のアミノ基に結合させてなるグリコサミ ノグリカン誘導体、2)該グリコサミノグリカン誘導体及 びアクリルアミドを構成単量体として含む共重合体から なるグリコサミノグリカン結合ポリアクリルアミドゲル 並びに3)グリコサミノグリカン分解酵素含有検体を、上 記グリコサミノグリカン結合ポリアクリルアミドゲルを 担体としてゲル電気泳動に付し、泳動後の担体を酵素反 応条件下においてインキュベートし、次いで、担体に結 合固定されていたグリコサミノグリカンの分解を検出 し、検体中のグリコサミノグリカン分解酵素の分別及び 性質の同定を行うことよりなるグリコサミノグリカン分 解酵素の分別同定法を要旨とするものである。

[0006]

30

40

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 本発明で使用し得るグリコサミノグリカンは特に制限さ れず、その目的に応じて適宜選ばれる。具体的には、例 えばコンドロイチン、コンドロイチン硫酸、ヒアルロン 酸、デルマタン硫酸、ヘパリン、ヘパラン硫酸、ケラタ ン硫酸、ケラトポリ硫酸等が挙げられるが、これらの 中、コンドロイチン硫酸、デルマタン硫酸、ヘパリン、 ケラタン硫酸、ヘパラン硫酸が好ましく、特にコンドロ イチン硫酸が好ましい。

【0007】グリコサミノグリカンの還元末端糖を還元 し、次いで部分酸化することによりアルデヒド基を形成 するがその方法は、例えば特開平3-284698号公報に記載 されているような公知の方法を適宜採用することができ る。その際、還元反応は、還元剤として、グリコサミノ グリカン1モルに対して5~50当量、好ましくは10 50 ~20当量の水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホ

ができる。

ウ素ナトリウムなどの水素化ホウ素アルカリ塩を用いて、ホウ酸塩緩衝液(p H8.3)、リン酸塩緩衝液(p H8.6)等の緩衝液と、ジメチルホルムアミド、アセトニトリル等の有機溶媒との混合溶液中、0~40℃好ましくは15~20℃で一晩おこなわれる。また、引き続き行われる酸化反応は、酸化剤として、上記還元反応生成物1モルに対して1~30当量、好ましくは5~10当量の過ヨウ素酸ナトリウム、過ヨウ素酸カリウムなどの過ヨウ素酸アルカリ塩を使用し、0~20℃、好ましくは0~5℃で行われる。

【0008】また、グリコサミノグリカンの還元末端糖を酸化し、ついで脱水閉環することによりラクトンを形成する方法も上記公報に記載されている方法を準用することができる。具体的には、まず、還元末端糖部分を酸化して開裂するが、この酸化反応には酸化剤として、グリコサミノグリカン1モルに対して2~20当量、好ましくは5~15当量のヨウ素、臭素等を用い、上記したような溶液中、0~40℃、好ましくは15~20℃で行われる。このようにして生成した酸化生成物を酸で処理し脱水閉環するが、酸としては固体酸、例えばダウエックス50(商品名;ダウ・ケミカル社)、アンバーライトIR120(商品名;ローム・アンド・ハース社)のような強酸性陽イオン交換樹脂が使用される。

【0009】このようにして還元末端糖を活性化したグリコサミノグリカンのアルデヒド基或いはラクトンに、少なくとも2個のアミノ基を有するスペーサー化合物を反応させるが、スペーサー化合物は、次の一般式(1)で示される。

【化3】NH₂-Y-NH₂ (式中、Yは、- [(CH₂) - (CHR)] - 、-(CH₂), - CH (COOH) -、フェニレン基、ナフ チレン基を表し、R=H、炭素数1~4のアルキル基、 x = 3または4、 $m = 1 \sim 10$ 、 $n = 1 \sim 10$ 、但しm +n≤10を意味する。)。これらの化合物の具体例と しては、エチレンジアミン、1,3-プロパンジアミン (トリメチレンジアミン)、1、4ープタンジアミン (テトラメチレンジアミン;プトレツシン)、1,6-ヘキサンジアミン(ヘキサメチレンジアミン)、1,6 -ジアミノ-2-エチルヘキサン等のα, ω-アルキレ ンジアミン、1, 4-ジアミノベンゼン、1, 4-ジア ミノナフタレン、1、5-ジアミノナフタレン、2、7 ージアミノナフタレン等の芳香族ジアミン、リジン、オ ルニチン等の塩基性アミノ酸が挙げられるが、これらの うち α , ω -アルキレンジアミンが好ましく、特にエチ レンジアミンが好ましい。

【0010】アルデヒド基との反応は、それ自体公知の 還元アミノ化反応により実施することができる。すなわ ち、アルデヒド基とアミノ基を反応させてシッフ塩基を 形成させ、これを還元してアミノアルキル(- CH₂N H-) 結合とすることができる。たとえば、前記反応に

用いたのと同様な溶媒中、酸化処理したグリコサミノグ リカンに約150モル当量のジアミノ化合物を15~6 0℃で数十分~数十時間、好ましくは約5時間反応さ せ、それと同時またはその後に、例えばシアノ水素化ホ ウ素ナトリウム、水素化ホウ素ナトリウム、揮発性のボ ランコンプレックス(例、ボランジメチルアミンコンプ レックス、ボラントリエチルアミンコンプレックス、ボ ランピリジンコンプレックス等)のような還元剤を用い て還元することにより行われる。還元剤の使用量は上記 反応に使用するグルコサミノグリカンのモル数の10~ 10 100倍モル量である。また、ラクトンとの反応は、ラ クトンをトリアルキルアミン塩としてジアミノ化合物と 反応させるか、ラクトンとジアミノ化合物との混合液を 水酸化ナトリウム水溶液等のアルカリを用いて p Hを 4 ~7にした後、0~70°C、好ましくは15~50°Cで

反応させることによって酸アミド結合を形成させること

【0011】ついで、このようにして生成したアミノ化 グリコサミノグリカンの遊離のアミノ基に、末端がアリ ル基で、他端がアミノ基と結合し得る官能基であり、結 合鎖中にO、S、NHなどの異種原子を含有していても 良い炭化水素化合物、好ましくは鎖状炭化水素化合物、 より好ましくは線状炭化水素化合物(以下、アミノ基反 応性アリル化合物ということもある)を反応させ、アリ ル基含有グリコサミノグリカン誘導体を合成する。アミ ノ基と結合し得る官能基としては、アミノ基に対し反応 活性を有する基であれば良く、例えばエポキシ基、ハロ ゲン原子、ヒドロキシル基、カルボキシル基等がある が、反応性、副生成物等の点でエポキシ基が好ましい。 30 エポキシ基とアリル基を有する化合物としては、アリル 基を有するアルコール類にエピクロロヒドリンを反応さ せて得られる化合物があるが、最も好ましいのは、アリ ルグリシジルエーテル (アリル2, 3-エポキシプロピ ルエーテル)である。反応は約1600モル当量のアリ ルグリシジルエーテルを用いて、水性溶媒、例えば水と 炭素数1~4の低級アルコールからなる混合溶媒中、数 十分~数十時間、好ましくは1~数時間、0~70℃、 好ましくは15~50℃で実施される。上記のように、 還元末端糖を活性化したグリコサミノグリカンとジアミ ン化合物を反応させた後、アミノ基反応性アリル化合物 を反応させてアリル基含有グリコサミノグリカン誘導体 を合成する代わりに、このような活性化グリコサミノグ リカンとアリルアミン、N-アリルチオウレア、N-ア リルウレアのような末端がアリル基で他端がアミノ基で ある化合物を反応させてアリル基含有グリコサミノグリ カン誘導体を合成することができる。反応条件は、予備 実験によって当業者であれば容易に決定できる。

【0012】生成した目的化合物は、反応終了後の反応 液から、アルコール等により沈澱・分離した後、透析、 イオン交換クロマト等の公知の精製法により精製し、減

圧下凍結乾燥する。上記合成方法に従い、グリコサミノ グリカンにエチレンジアミンを介してアリルグリシジル エーテルを結合させた生成物は、下記の一般式 (2) で* *示される。 [0013] 【化4】

GAG—R'—NHCH2CH2NHCH2ÇH OH

 $\cdots (2)$

(式中、GAG-R'ーは、還元末端が修飾されたグリ コサミノグリカン残基を表し、R'はCH₂またはCO を表す。)

【0014】本発明では、上記の方法で得られるアリル 基を含有するグリコサミノグリカン誘導体を用いてゲル 電気泳動用の担体を合成する。担体の合成は、従来のポ リアクリルアミドゲルを調製する方法に準じて行うこと ができる。即ち、アクリルアミドとN, N'ーメチレン ビスアクリルアミド (Bis) を含む水溶液にアリル基含 有グリコサミノグリカン誘導体を加えて、例えば冷暗所 に一昼夜置くなどして均一に混合し、これを重合開始 剤、例えば過硫酸塩、過酸化ベンゾイル等の過酸化物、 アゾビスイソプチロニトリル等のアゾ化合物や酸化剤と 還元剤よりなるレドックス開始剤を用いて重合する。ま た、重合促進剤として、N,N,N',N'-テトラメチルエチ レンジアミン (TEMED) を添加してもよい。 アクリル アミドに対するN, N'ーメチレンビスアクリルアミド の使用量は、一般のポリアクリルアミドゲルに使用され ている程度であり、アリル基含有グリコサミノグリカン 誘導体の使用量は、基質のグリコサミノグリカンの種類 によっても異なるが、通常1~20 μg/mlの範囲か ら選ばれる。また、重合反応は、所望の大きさの担体に 適したセル中で行う。

【0015】本発明においては、このようにして合成し たグリコサミノグリカン結合ポリアクリルアミドゲルを 担体として使用し、微量のグリコサミノグリカン分解酵 素を該分解酵素が基質を分解しない条件で電気泳動する が、泳動用緩衝液は、分解酵素や基質の種類により適宜 調整される。次いで、泳動後の担体を必要に応じて緩衝 液等で洗浄した後、分解酵素の反応条件下に置くが、反 応条件は分解酵素の種類を考慮して、緩衝液の種類、p H, 温度、時間等を適宜選定してきめられる。酵素反応 後の担体を、アルシャンブルーやトルイジンブルー等の 発色試薬で発色させる。分解酵素がポリアクリルアミド ゲルに結合固定した基質を分解すると、分解された部分 のみが発色せず白く抜けて検出されるので、これにより 分解酵素の活性を同定することができる。

【0016】このようにしてグリコサミノグリカンの種 類を変えたゲル担体を合成し、この担体を用いて酵素を 電気泳動させれば、基質特異性の異なるグリコサミノグ リカン分解酵素を容易に分別または同定することがで き、しかも酵素が阻害物質や不純物等を含んだり、複数 の分解酵素を含む場合でも適用することができるばかり

でなく、分別や同定は容易、かつ確実で高感度である。 本発明方法は、グリコサミノグリカンとして、コンドロ イチン、コンドロイチン硫酸、ヒアルロン酸、デルマタ 10 ン硫酸、ヘパリン、ヘパラン硫酸、ケラタン硫酸を適用 することができるので、それぞれの分解酵素の分別や同 定に極めて有効な方法であり、特に従来のポリアクリル アミドゲルを用いる方法では、分別や同定出来なかった ヒアルロン酸よりも分子量が小さい、例えばコンドロイ チン硫酸のようなグリコサミノグリカンに対する分解酵 素を分別または同定できる利点を有している。

[0017]

30

50

【発明の効果】本発明の新規なグリコサミノグリカン誘 導体は分子中にアリル基を有しているので、この誘導体 はアクリルアミドと容易に共重合しグリコサミノグリカ ンが結合した共重合体を提供することができる。そし て、この共重合体ゲルは、従来ポリアクリルアミドゲル による電気泳動では、分子量が比較的小さいために泳動 中に流動してしまいゲルに固定することが困難であった コンドロイチン硫酸のようなグリコサミノグリカンをゲ ル中に固定しているので、これを担体として使用するこ とにより、コンドロイチナーゼのようなグリコサミノグ リカン分解酵素の同定を可能にするのである。他の同定 可能なグリコサミノグリカン分解酵素としてはヘパリン 及びヘパラン硫酸分解酵素、デルマタン硫酸分解酵素、 ケラタン硫酸分解酵素が挙げられる。また、本発明の共 重合体ゲルを用いて電気泳動することにより、酵素阻害 物質や不純物と酵素とを分離することができ、なおかつ 複数の分解酵素が含まれていても分離されるので、グリ コサミノグリカン分解酵素の高感度な検出、分別、同定 を容易に行うことができる。従って、グリコサミノグリ カンの種類を変えた共重合体ゲルを用いて、細胞組織、 体液及び血液等を泳動することにより新規酵素の発見が 期待され、また従来見いだせなかった酵素アイソマーの 40 検出、分別、同定が可能になり、疾患や炎症等との関係 が明らかにされる可能性が大である。

[0018]

【実施例】以下、本発明を具体的実施例により説明する が、本発明は、これら実施例に限定されるものではな ٧١,

実施例1:コンドロイチン硫酸-アリル化合物の調製 コンドロイチン硫酸 (分子量20000) 4000mg (0.2mmol)を 40mlの50mM ホウ酸ナトリウム緩衝液(pH 8.3)に溶解 し、30.26mg (0.8mmol) の水素化ホウ素ナトリウムを加え

8

10

20

30

て室温で20時間反応した。反応液をpH 4.0に酢酸で調整し、4℃下で水に対して透析して凍結乾燥した。得られた白色粉体が還元末端糖還元物である。この還元末端糖還元物(還元コンドロイチン硫酸(分子量20000)) 4000mg(0.2mmol)を40mlの40mM イミダゾール塩酸塩(pH6.5)に溶解し、過ヨウ素酸ナトリウム171mg(0.8mmol)を加えて、暗所、0℃で1時間反応した。生成した反応液を4℃下で水に対して透析して凍結乾燥した。得られた白色粉体が還元末端糖限定酸化物でアルデヒド基を持っている(コンドロイチン硫酸ーアルデヒド)。

【0019】コンドロイチン硫酸-アルデヒド4000mg (0.2mmol)を50mlの水に溶解し、2M エチレンジアミンを15ml加えた。15分後、1.26g (20mmol) のシアノ水素化ホウ素ナトリウムを加えて室温で5時間反応した。189mg (5mmol) の水素化ホウ素ナトリウムを加えて1~4日間反応した。生成した反応液を4℃下で水に対して透析して凍結乾燥した。得られた白色粉体はアミノ基を持っている(アミノ化ーコンドロイチン硫酸)。

アミノ化コンドロイチン硫酸の純度 (グルコサミンを標準としてニンヒドリン反応で定量):95.2%

【0020】アミノ化ーコンドロイチン硫酸 100mgを水2mlに溶解し1mlのエタノールを加えて、1mlのアリルグリシジルエーテル(アリル2、3ーエポキシプロピルエーテル)を加えて40℃で2時間反応した。反応液を4℃下で水に対して透析し凍結乾燥した。得られた白色粉体がコンドロイチン硫酸ーアリル化合物である。収量は98mgであった。得られたコンドロイチン硫酸ーアリル化合物の純度(アリル基の含量をNMRでコンドロイチン硫酸のNーアセチル基のプロトン(2ppm)とアリル基の3個のプロトン(5~6ppm)の比から計算)は、95.3%であった。この化合物の旋光度は、-25.16(1% H₂0)あり、IRスペクトルを図1に示す。

【0021】実施例2:コンドロイチン硫酸(分子量200 00)25gを水2500mlに溶解し、ヨウ素5gのメタノール溶液2500mlを加えて20時間反応した。反応液を減圧下濃縮して(濃縮後300ml)エタノールを加えて白色沈澱物(還元末端糖還元物)を得た。これを1リットルの水に溶解しダウユックス50(H')1リットルに通過させ、酸性画分を得た。この酸性画分を減圧下濃縮し(濃縮後500ml)、ジメチルフォルムステヒド(DMF)500mlを加えて再度濃縮した。この操作を3回以上繰 *40

薬鴙

30% アクリルアミドストゥク溶液 (ml) 水 (ml) 10XTBE (ml) 10%APS (ml)

TEMED $(\mu 1)$

【0025】30%7クリルアミドストック溶液

7クリルブミト' 58g N, N' -メチレンヒ' スアクリルブミト' 2g * り返してDMF溶液を得た。その後、4℃で20時間放置して、コンドロイチン硫酸の還元末端ラクトンを得た。このコンドロイチン硫酸ラクトンのDMF溶液(4000mg/50m 1)にエチレンジアミン1.8gを加えて反応した。反応液を水に対して透析して凍結乾燥した。得られた白色粉体がアミノ化ーコンドロイチン硫酸である.

10

アミノ化コンドロイチン硫酸の純度:94.7% アミノ化コンドロイチン硫酸100mgを実施例1に準じてアリルグリシジルエーテルと反応した。その収量は、96.7mgであった。

コンドロイチン硫酸-アリル化合物の純度:95.0% 旋光度:-25.0(1% H₂0)

【0022】実施例3 ヘパリン-アリル化合物の調製ヘパリン (分子量3500) 700mg (0.2mmol)を使用して実施例1に準じてアミノ化ヘパリンを調製した。その収量は642mgであった。

アミノ化ヘパリンの純度:90.3%

アミノ化へパリン100mgを使用して,実施例1に準じて ヘパリン-アリル化合物を調製した。収量は、89.9mgで あった。

ヘパリンーアリル化合物の純度:90.0%

旋光度: 43.2(1% H₂0)

ヘパリンーアリル化合物のIRスペクトルを図2に示す。

【0023】実施例4

一般的に使用されているポリアクリルアミドゲル電気泳動を行う装置を準備し、1mm の厚さで以下の(a)、(b)、(c)の3種類の組成から順次構成されているゲル担体を2個作成した。第1のゲルは(a)は8.0%ポリアクリルアミドゲル、(b)はコンドロイチン硫酸(8.5μ g/ml)を(a)に均一に含有させたポリアクリルアミドゲル、(c)は12.5%ポリアクリルアミドゲルで構成した。第2のゲルは、(a)は8.0%ポリアクリルアミドゲル、(b)は(a)にコンドロイチン硫酸-アリル化合物(実施例1で合成) 8.5μ g/mlになるように含有させたポリアクリルアミドゲルで構成した。

【0024】 * リアクリルアミドケルを作成するゲル溶液及び泳動溶媒は下記に示す通りである。

200ml

ポリアクリルアミト ケル (%)

	•• •
8. 0%	12. 5%
8. 0	12. 5
18. 8	14.8
3. 0	3. 0
0. 15	0. 15
5. 0	5. 0
- /k	

濾過して4℃保存(数1月)

50 10% APS(過硫酸アンモニウム)

過硫酸アンモニウム

0. 4g 4m1

用時調製

水

泳動用パッファ (10XTBE buffer)

トリス (粉体)

108g

ホウ酸

55g

EDTA-2Na

9.3g

水

1000ml

室温保存

使用時、水で10倍希釈する。

TEMED: N, N, N', N' $-\overline{\tau}$ $+\overline{\tau}$ $+\overline{\tau}$

【0026】室温で、20mA,100分電気泳動した各々のかりを2.5%トライトンX-100で室温で洗浄した後,0.5%がルシャンプルーを含む20%エタノール/10%酢酸で染色した。第1のゲルにおける単に混合したコンドロイチン硫酸は染色されなかった。本発明の第2のゲルの(b)の部分は明白に染色された。これにより、単にゲルに混合したコンドロイチン硫酸は泳動中に流出し、本発明のゲルでは、コンドロイチン硫酸が確実にポリアクリルアミドゲルに固定さ 20れていることが判明する。

【0027】実施例5 コント・ロイチナーゼ・ABCの検出限界 本発明のコンドロイチン硫酸ーアリル化合物(実施例1で合成) を使用して調製した8.0%がリアクリルアミド電気泳動用ゲル(こ こでは、実施例4に記載した8.0%はリアクリルアミトゲルを作成 するゲル溶液に、終濃度0.1%ドデシル硫酸ナトリウム(S DS)を加えた) にコント・ロイチナーセ・ABC (proteus vulgaris 由 来、生化学工業(株)製)の量を変えて付し、泳動用緩 衝液に終濃度0.1%SDSを加えたこと以外は実施例4に 準じて電気泳動した。20mAで電気泳動したゲルを、 2. 5%トライトンX-100で1時間、室温で洗浄し た。その後、0.15M NaClを含む50mMクエン酸-Na₂HPO₄ 緩衝液 (pH6.0) 中で37℃、16時間インキュベート することによって、酵素反応を進行させた。その後、0. 1mg/mlプロナーゼ (Streptomyces griseus由来、 Calbiochem社製)を含む20mMトリス-塩酸緩衝液(pH 8.0) 中で、37℃、2時間インキュベートした。その 後、20%エタノール/10%酢酸で20分間インキュベート し、0.5%アルシャンブルーを含む20%エタノール/10%酢 酸で1時間インキュベートして染色した。その後、20% エタノール/10%酢酸中でインキュベートすることによ って余分なアルシャンブルーを除いた。図3の1~7は下 記に示す量である.

1:250 µ U

2:200

3:175

4:125

5: 75

6: 50

7: 25

ここで、1 Uとは、p H8.0、37 \mathbb{C} で 1 分間にコンドロイチン 6 一硫酸から 1 μ molの不飽和二糖を生成する酵素量のことである。この結果、25 μ Uまで検出できることが明らかであり、高感度で測定可能である。

12

【0028】実施例6 デルマタン硫酸-アリル化合物の調製

デルマタン硫酸 (分子量15000) 15 g (1mmol)を使用して 実施例 1 に準じてアミノ化デルマタン硫酸を調製した。 その収量は15 g であった。

10 アミノ化デルマタン硫酸の純度:95.2%

アミノ化デルマタン硫酸100mgを使用して、実施例1に 準じてデルマタン硫酸-アリル化合物を調製した。収量 は、98mgであった。

デルマタン硫酸-アリル化合物の純度:95.3% デルマタン硫酸-アリル化合物のIRスペクトルを図4 に示す。

【0029】実施例7 ケラタン硫酸--アリル化合物の 調製

ケラタン硫酸 (分子量8000) 80mg (0.01mmol)を使用して 20 実施例1に準じてアミノ化ケラタン硫酸を調製した。そ の収量は80mgであった。

アミノ化ケラタン硫酸の純度:95.3%

アミノ化ケラタン硫酸80mgを使用して、実施例1に準じてケラタン硫酸-アリル化合物を調製した。収量は、78mgであった。

ケラタン硫酸ーアリル化合物の純度:96.0% ケラタン硫酸ーアリル化合物のIRスペクトルを図5に 示す。

【0030】実施例8 ヘパラン硫酸-アリル化合物の 0 調製

へパラン硫酸 (分子量20000) $100 mg (5 \mu mol)$ を使用して 実施例 1 に準じてアミノ化へパラン硫酸を調製した。 その収量は100 mgであった。

アミノ化へパラン硫酸の純度:95.2%

アミノ化へパラン硫酸80mgを使用して、実施例1に準じてヘパラン硫酸-アリル化合物を調製した。収量は、75 mgであった。

ヘパラン硫酸-アリル化合物の純度:95.0%

ヘパラン硫酸-アリル化合物のIRスペクトルを図6に 40 示す。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明のコンドロイチン硫酸-アリル化合物の IRスペクトル図

【図2】本発明のヘパリン-アリル化合物のIRスペクトル図

【図3】コンドロイチナーゼABCの電気泳動展開図

【図4】本発明のデルマタン硫酸-アリル化合物のIR スペクトル図

【図5】本発明のケラタン硫酸-アリル化合物のIRス

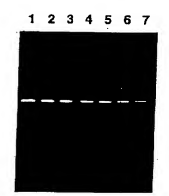
50 ペクトル図



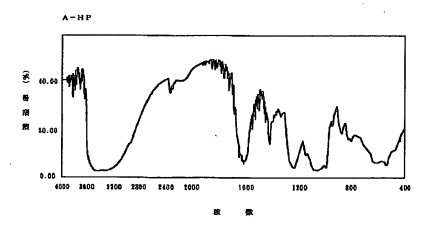
【図6】本発明のヘパラン硫酸ーアリル化合物のIRス* *ペクトル図

【図1】

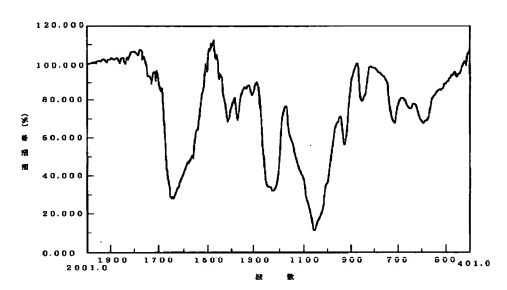
A - C S 80.00 40.00 30.00 4000 3600 3200 2800 2400 2000 1600 1200 800 400 【図3】



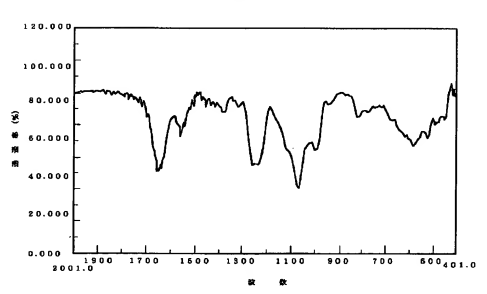
【図2】



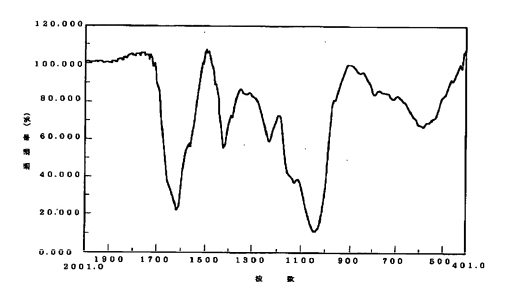
[図4]



【図5】







フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6		識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
C 0 8 L	29/10	LGZ			
	33/26	LJV			
C 1 2 Q	1/34		6807 - 4B		
	1/44		6807-4B		
G 0 1 N	27/447				
//(C08L	33/26				
	5:08)				
(C 0 8 L	33/26				
	5:10)				
(C 0 8 L	33/26				
	5:00)				